(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出職公開番号

特開平4-288098

(43)公開日 平成4年(1992)10月13日

技術表示會所	FI	庁内養理書号	-	美河記			1)IntCL*
·		8318-4H	Z	ZNA		7/06	•
		8314-4C		ABU		,37/64	A61K
		8318-4H				5/08	C07K
		8318-4H				5/10	
計求項の数4(全 3 頁) 最終頁に続く	審査請求 未請求				9/99	C12N	
000000228	(71)出順人		1	P3-7458	***	 身	21) 出願書
江崎グリコ株式会社							
大阪府大阪市西淀川区歌島4丁目6番5		月14日) 3 F	3年(1991	平成		2) 出東日
買田 茂孝	(72)発明者						
奈良県生駒市東生駒3丁目207-259							
日下 要	(72) 発明者						•
大阪市平野区長吉出戸6丁目6-15							
長森 陽一	(72) 発明者						
大阪府吹田市末広町15-7-202							
	[
		•					*
•							•

(54)【発明の名称】 ジベプチジルカルボキシベプチダーゼを阻害するベプチド

(57)【要約】

[目的] 食品の一部として摂取し、血圧を下げること を可能とする。

【構成】 アミノ酸がX-Pro-Y-Pro-Zの様に結合したペプチドであって、Yはアミノ酸、X及びZはそれぞれアミノ酸あるいはペプチドであるか、XまたはZはなくてもよい。

【特許請求の範囲】

【前求項1】 下記構造を有することを特徴とするジベ プチジルカルポキシペプチダーゼを阻害するペプチド 和

X-Pro-Y-Pro-Z

(ただし、XまたはZは欠客しているかまたはアミノ酸 あるいはペプチドを安し、Yはアミノ酸を安す。)

【請求項2】 微生物の培養液より採取したことを特徴 とする請求項1配載のジペプチジルカルボキシペプチダ ーゼを阻害するペプチド。

【請求項3】 XがGly、YがPhe、及びZがIl eであることを特徴とする請求項1記載のジペプチジル カルボキシペプチダーゼを阻害するペプチド。

【請求項4】 Xが欠落しまたはG1yであり、YがPheであり、かつZがI1eまたは欠落したテトラペプチドであることを特徴とする請求項1記載のジペプチジルカルポキシペプチダーゼを阻害するペプチド。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、血圧上界効果を有する 20 ジベプチジルカルボキシベプチダーゼ (以下、DCPa seという) を阻害するペプチドに関するものである。 【0002】

【従来技術および課題】DCPaseは、タンパク質や ペプチド鎖のカルポキシ末端よりジペプチド単位でペプ チド結合を加水分解する酵素である。この酵素の代表的 なものとしては生体内のアンジオテンシン変換酵素(以 下、ACEという)があげられる。

【0003】ACEは体内においてデカベプチドである アンジオテンシンIに作用して血圧の昇圧物質であるア 30 ンジオテンシンIIをつくり、また降圧物質プラジキニン に作用してこれを不活性化させるため強い昇圧効果を発 揮する。このため、ACEを不活性化することは、血圧 上昇抑制に大きな効果があると類符される。

【0004】一般にDCPaseを阻害する物質を取得する研究は昨今、さかんに行われている。

【0005】かような阻害物質を発見するには実験上、DCPaseを適当な基質に反応させ、その緊各種の物質を添加してその阻害活性の有無を測定するという簡単な手順でよいので、微生物格養物のほか自然界に存在する各種の物質、合成ペプチドおよびその誘導体などいろいろなものについて研究されている。日常食品の中では茶の抽出物などが有効であるが、経口投与によっては、意外にも著しい血圧の低下は報告されていない。その理由は、おそらく体内への吸収が困難なためであろうと考えられる。体内に吸収され血管中を標準してはじめて降

圧効果が発揮されるからである。

【0006】さて、タンパク質やその分解物であるペプチドを経口投与すると完全にアミノ酸に分解されていない高分子の状態でもよく吸収されることは広く知られている。そこでDCPaseに対して阻害活性を有するペプチドを経口投与すれば、これがそのまま体内に吸収され、血液中に選入することになり、DCPase国害活性を示すことが期待される。

【0007】DCPase阻害剂の検索に使用するDC Paseは普通、動物起源のものが使用されている。たとえば丸山らの文献ではウサギ財起源のDCPaseが使用されている(Agrlc.Blol.Chem.vol53,1077-81,1989他)。本発明者らは微生物にもDCPase生産菌が存在することを発見し、その酵素が作用の上でDCPaseに属するが、作用様式上は動物起源のものとかなりことなったものであることを報告した(Agrlc.Blol.Chem.vol54,999-1005,1990)。

【0008】そこで養生物DCPaseの反応を限害す の る物質を発見すれば、これまで報告されたものとはこと なる全く新規の経口投与可能な阻害物質を発見できるか も知れないと考えた。

[0009]

【課題を解決するための手段】各種の放棄菌を中心とする培養被について微生物DCPase阻害活性を検索したところ散種の菌株の培養塗液が阻害活性を示した。そのうち、もっとも強力な活性を示すものを分離精製した。分離精製法は常法であり、たとえば検配する実施例1の如くである。これをアミノ酸シーケンサで分析したところGlyーProーPheーProーIleであった。またペプタイド合成装置によりGlyーProーPheーProーIleを合成したところ、あきらかに業生物DCPase阻害活性を示した。また、非常に興味深いことにはウサギ助由来のDCPaseに対するICsoは200μMであった。

【0010】Gly-Pro-Phe-Pro-Ile を合成するとき、同時にPro-Phe-Pro-Il e、Gly-Pro-Phe-Proを合成したがこれ らのものは表1に示すように、いずれも阻害活性を示し た。また作用はやや低下したがウサギDCPaseも阻 等した。

【0011】 【表1】

ウサギ **微生物** DCPasc DCPasc 3

Gly-Pro-Phe-Pro Pro-Phe-Pro-Ile

【0012】一般に、本願物質はX-Pr -Y-Pr o-Zで示すことができる。

[0013]

Phe-Phe-Val-Ala-Pro (CEI:)

Ala-Val-Pro-Tyr-Pro-Gln-Arg (CEI Br)

など数多くあるがX-Pro-Y-Pro-Zの概念に 当てはまるものは報告されていない。

研究中、本語素は他のタンパク質に比較的よく反応する にもかかわらず、牛乳力ゼインにはほとんど反応しない ことが認められた。この原因を追究中、意外にもカゼイ ンのC未婚付近にX-Pro-Y-Pro-Zの概念に あてはまる構造が存在することを発見した。すなわち末 強に本構造が存在するために反応しないものと考えられ る。これから考えると、カゼインからこの部分のみを特 異的に義縮する手段を開発すれば、その物質はタンパク 質の分解物であり食品衛生上安全性は高く、血圧低下能 力をもつ興味ある食品素材になるものと信じられる。 (0015]

【実施例】 〔例1〕 ワックスマンの培地で土壌中より分 離したBacillus属の一菌株を培養し、培養液を 遠心分離することにより上情被を得た。この上情被のp Hを中性に調整したのち、Qーセファロース、Sーセフ ァロース、セップパックミニカラム(ウオーターズ 製)、ODSカラムにより精製ペプチドを得た。

【0016】この精製ペプチドを島津製PQS-1ペプ チドシークエンサーにより構造分析し、Gly-Pro -Phe-Pro-Ileであると決定した。

【0017】 (何2) 0. 5%肉エキス、0. 5%ポリ ペプトン、1%グルコース、0、5%食塩を含む培地を pH7. 0に興整し、殺菌後、パチルス3-16-20 株を接種し、4日間培養した。培養後、遠心分離によっ て首体を分離し、5 Nアンモニア水でpHを7、0に調 整した。

【0018】この上清被をQーセファロース、およびS ーセファロースのカラムに渡して混過する国分を収集す る。さらにセップパックミニカラム (ウオーターズ) お よびTSK-ODS80Ts カラム (東ソー) によって 40 つものといえる。 分取して精製ペプチドを得た。このペプチドは逆相クロ

マトグラフィーであるTSK-ODS80T』 カラムで 単一ピークを与えたので鈍品であると結論した。

*【作用】これまでプロリンをふくむペプタイドでDCP

++

++

as 記書活性を示すものとしては、

- [0014] 更に興味あることは、微生物DCPase 10 [0019] (微生物DCPaseに対する阻害活性の 湖定法) 趾害活性は以下の方法により、湖定した。サン プル被50μ1にDCPase落液50μ1を加えて4 0℃で15分間保つ。その後10mMペンゾイルーグリ シルーアラニループロリン100μ1を加えて40℃で 60分間保ったあと1N塩酸で反応を停止する。この反 応被中に生じたアラニループロリンをHPLCで概定す る。この値をAとする。反応停止後にサンプル液を加え た窓被のアラニループロリン量をBとすると阻害率は、 次式で表される。
 - [0020] 阻害率= (B-A) /B×100 (%) 【0021】〔ウサギ肺由来DCPase阻害活性測定 法) 阻害活性は以下の方法により測定した。サンプル被 50μ1にウサギ肺由来DCPase溶液50μ1を加 えて37℃で15分間保つ。その後10mMペンゾイル - グリシルーヒスチジルーロイシン100μ1を加えて 37℃で60分間保ったあと1N複酸で反応を停止す る。この反応被中に生じたペンゾイルーグリシンをHP LCで測定する。この値をAとする。反応停止後にサン ブル液を加えた溶液のペンゾイルーグリシン量をBとす 30 ると阻害率は、

阻害事= (B-A) /B×100(%) の式で表される。

[0022]

[発明の効果] 上述のように本願物質はDCP a s e を 阻害するので血圧上昇を阻止し、体内血圧を正常に保つ 効果を有している。しかも、経口投与が可能であり、延 常長会される食品中にこれを超入しておけば、知らず知 らずのうちに血圧が正常化でき、さらに医薬品と異な り、連続長取にも副作用がでない点、すぐれた効果をも

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 4

庁内董理番号

A 8214-4B

技術表示循所

C12P 21/02

(C12P 21/02

C12R 1:07)

C07K 99:00

FΙ

```
AN - 1992-387722 [13]
AP - JP19910074581 19910314; JP19910074581 19910314; [Based on J04288098]
CPY - EZAK
DC - B04 D16
FS - CPI
IC - A61K37/64; A61K38/55; C07K5/08; C07K5/10; C07K5/103; C07K5/117;
   C07K7/06; C07K99/00; C12N9/99; C12P21/02
MC - B04-C01A B12-F07 B12-G01B3 D05-C11 D05-H13
M1 - [01] F012 F423 G010 G013 G100 H1 H100 H181 H401 H441 J0 J011 J012 J1
   J111 J371 L250 M280 M311 M312 M313 M314 M315 M321 M331 M332 M333 M340
   M342 M343 M349 M371 M381 M391 M423 M510 M520 M521 M530 M531 M540 M620
   M710 M903 M904 P526 P616 V814 V902 V911 V912 V921; 9247-27801-N
   9247-27802-N 9247-27803-N; 9240-7
PA - (EZAK) EZAKI GLICO CO
PN - JP4288098 A 19921013 DW199247 C07K7/06 003pp
  - JP8019154B B2 19960228 DW199613 C07K7/06 003pp
PR - JP19910074581 19910314
XA - C1992-172184
XIC - A61K-037/64; A61K-038/55; C07K-005/08; C07K-005/10; C07K-005/103;
    C07K-005/117; C07K-007/06; C07K-099/00; C12N-009/99; C12P-021/02;
    (C12P-021/02 C12R-001/07); (C12P-021/02 C12R-001/07)
AB - J04288098 New peptide has structure of X-Pro-Y-Pro-Z (X or Z are opt.
    present and form amino acid or peptide; Y forms amino acid), and can
    inhibit dipeptidyl carboxypeptidase (DCPase), where the peptide is
    collected from cultured soln. of microbe.
   - Pref. X is Gly, Y is Phe and Z is Ile, or X is deleted or Gly, Y is
    Phe, and Z is lie or deleted tetrapeptide.
   - USE/ADVANTAGE - These cpds. inhibit CDPase, because they inhibit
    vasopressor activity, and can keep internal blood pressure normal.
    Furthermore, oral administration is possible. Blood pressure can be
    normalised, by mixing them in daily feeding food, and side effect does
    not occur by continuous feeding them, different from drug.
   - In an example, bacillus sp., strain sepd. from soil was cultured in
    Wakoman medium. Cultured soln. was centrifuged to obtn. supernatant.
    After pH of supernatant was adjusted neutral, it was purified by
    Q-Sepharose, S-Sepharose, Seppack mini column (Waters Co.) and ODS
    column. Structure of purified peptide was analysed by PQS-1 peptide
    sequencer. The structure was determined as Gly-Pro-Phe-Pro-Ile(Dwg.0/0)
 C - C12P21/02 C12R1/07:
   - C12P21/02 C12R1/07
 CN - 9247-27801-N 9247-27802-N 9247-27803-N
 DRL - 9240-7
 IW - NEW PEPTIDE OBTAIN BACILLUS SPECIES STRAIN INHIBIT DI PEPTIDYL CARBOXY
    PEPTIDASE SO BLOOD PRESSURE REGULATE
 IKW - NEW PEPTIDE OBTAIN BACILLUS SPECIES STRAIN INHIBIT DI PEPTIDYL CARBOXY
    PEPTIDASE SO BLOOD PRESSURE REGULATE
 NC - 001
 OPD - 1991-03-14
 ORD - 1992-10-13
 PAW - (EZAK) EZAKI GLICO CO
 TI - New peptide obtd. from Bacillus sp. strain - inhibits di:peptidyl
```

ENSOCCID: <XP__2188126A_I_>